#### HYDROFORMILATION OF OLEFIN

Patent number:

JP63222139

**Publication date:** 

1988-09-16

Inventor:

MIYAZAWA CHIHIRO; MIKAMI HIROSHI; TSUBOI AKIO; HAMANO KATSUHIDE; OMORI YASUAKI

Applicant:

MITSUBISHI CHEM IND

Classification:

- international:

B01J31/24; C07C27/22; C07C31/02; C07C45/50;

C07C47/02

- european:

Application number: JP19870054750 19870310 Priority number(s): JP19870054750 19870310

Report a data error here

#### Abstract of JP63222139

PURPOSE:To control lowering of catalytic activity, by circulating the residual liquid after collecting produced aldehyde by adding a trivalent organic phosphorus compound to a hydroformylation reaction product liquid of olefin and distilling the mixture. CONSTITUTION:An olefinic compound is subjected to hydroformylation reaction with carbon monoxide and hydrogen in a catalyst liquid containing Rh and oxide of trivalent organic phosphorus compound (e.g. triphenylphosphine oxide) and a trivalent organic phosphorus compound at an amount of phosphorus is trivalent state of 1-20atm. based on 1atm. Ru is added to the resultant reaction product liquid and the mixture is distilled to collect the produced aldehyde. A peroxide produced by bringing an olefinic compound into contact with an oxygencontaining gas at <=120 deg.C is added to the residual liquid of distillation and the residual liquid is subjected to oxidation treatment to convert the trivalent organic phosphorus compound contained in the liquid into oxide thereof and the oxide is circulated to the reaction system of hydroformylation.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## 19 日本国特許庁(JP)

⑩特許出顋公開

# <sup>®</sup> 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 222139

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)9月16日

C 07 C 47/02 B 01 J 31/24 C 07 C 27/22

8018-4H Z-7158-4G

7457-4 H※審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

🛛 発明の名称

オレフィンのヒドロホルミル化方法

②特 願 昭62-54750

**❷出 願 昭62(1987)3月10日** 

**@発明者 宮沢 千尋** 

岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成工業株式会社水

島工場内

**7**0発 明 者 三 上 洋

岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成工業株式会社水

岛工場内

**⑰発明者坪井明男** 

岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成工業株式会社水

島工場内

⑩発 明 者 浜 野 克 英

岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成工業株式会社水

島工場内

⑪出 願 人 三菱化成株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

外1名

四代 理 人 弁理士 長谷川 最終頁に続く

明細"書

73 RG 🖀

/ 発明の名称

オレフィンのヒドロホルミル化方法

- 2 特許請求の範囲

ミル化方法。

3 発明の詳細な説明

〔食業上の利用分野〕

本発明はオレフィンのヒドロホルミル化方法 に関する。詳しくは、本発明はロジウムと三価 の有機リン化合物のオキシドとを含む触媒を用 いてオレフィンのヒドロホルミル化反応を連続 的に実施するための改善された方法に関する。 〔 従来の技術〕

## 特開昭63-222139 (2)

特開昭 5 9 - 9 5 2 3 3 5 号等で投案されている。 [発明が解決しょうとする問題点]

#### 〔問題点を解決するための手段〕

本発明者等は上記実情に鑑み、その問題点を解決するべく鋭意検討した結果、過酸化物として、オレフィン性化合物を特定の温度で酸素含有ガスと接触させて生成させたオレフィン性化合物の過酸化物を用いて、上記残留液を酸化処

方法に存する。

. .

以下、本発明について詳細に説明する。

放鉄の調製に用いるロジウム化合物としては、 例えば硝酸ロジウム、硫酸ロジウム等の無機酸塩;酢酸ロジウム、溶酸ロジウムナトリウム、 理して該機器液に含有される三価の有機リン化合物をそのオキシドに転化した後、ヒドロホルミル化反応系に循環させてヒドロホルミル化反応に供する場合には反応に影響を与えないととを見出して本発明を完成した。

ンド等のアルキルホスフィットオキシド; アルキル茜とアリール茜とを併せるつアルキルアリールホスフィットオキシド; ピス(ジフェニルホスフィノ) メタンジオキシド。 1.3ーピス(ジフェニルホスフィノ) エタンジオキシド。 1.4ーピス(ジフェニルホスフィノ) ブタンジオキシド。 3.3ーローインプロピリデンー 3.3ージヒドロキシー1.4ーピス(ジフェニルホスフィノ) ブタンジオキシド等の多路ホスフィンオキシド等が挙げられる。

これらの三価の有根リン化合物のオキシドは、 ヒドロホルミル化反応の系内において、ロジウム / 原子に対しオキシドの状態のリンが / 0~ 5 の原子となるように存在させるのが好ましい。 オキシドの状態のリンが少なすぎると触媒の安 定性が低下するし、逆にリンが多すぎるとヒド ロホルミル化反応の速度が低下する。

反応帯域中での触鉄濃度はロジウムとして通

;並びにとれらの二重結合異性体が挙げられる。 また上記以外に、プロピレン、プテン、イソブ チレン等の低級オレフィンの二畳体~四畳体の ようなオレフィンオリゴマー異性体混合物。さ らにアリルアルコール、アクロレインアセター ル、ピニルアセテート、スチレン、アルキルピ ニルエーテル等の登換オレフィン類を用いると ともできる。特に本発明は、ナフサの熱分解又 は重軽質袖の接触分解から多量に得られる炭素 数≠の留分(以下、BB留分という。)を二量 化して得られる炭素数 8 のオレフィン異性体温 合物のヒドロホルミル化に有利に適用される。 何故なら、有根ホスフィンで修飾したロジウム 触棋を用いる場合とぬたり、ロジウムと三価の 有機リン化合物のオキシドとを含む触媒を用い る本発明方法においては、とれらの分岐を有す る内部オレフィンないしこれを主体とする異性 体混合物を原料とする場合でも、反応が速やか に進行するからである。

溶媒としては、触媒を溶解し、かつ反応に悪

常!~ s o o m / L 、好ましくは a ~ ! o o m / L である。

ヒドロホルミル化反応に供するオレフィン性 化合物としては、例えばエチレン、プロピレン、 ノープテン、ノーペンテン、ノーヘキセン、ノ ーオクテン、ノーデセン等の直鎖αーオレフィ ン強;ユープテン、ユーペンテン、ユーヘキセ ン、コーヘキセン、コーオクテン、コーオクテ ン等の直鎖内部オレフィン類;イソプチレン、 ユーメチルーノープテン、ユーメチルーノーベ ンテン、3ーメチルー1ーペンテン、ューメチ ルーノーヘキセン。コーメチルーノーヘキセン。 ユーメチルーノーヘプテン、コーメチルーノー ヘプテン、ダーメチルーノーヘプテン等の分岐 αーオレフィン類; 2.3 - ジメチルー / - ブテ ン、 2,3 ージメチルー / ーペンテン、 2.4 ージ メチルーノーペンテン、 2,3 ージメチルーノー ヘキセン、 4.4 ージメチルー / ーヘキセン。 2.5ージメチルーノーヘキセン、3,4ージメチ ルーノーヘキセン等の多分岐 αーオレフィン型

影響を与えないものであれば、任意のものを用いることができる。例えばペンゼン、トルエン、キシレン、ドデシルペンゼン等の芳香族炭化水果;シクロヘキサン等の脂環式炭化水果;シクロヘキサン等の脂環式炭化水果;シクロヘキサンダリコールジメテルエーテル、ジェチレングリコールジメテルエーテル、ナラヒドロフラン等のエーテル類;シェチルフタレート、ジオクテルフタレート、ジオクテルフタレート、ジオクテルフタレートでは、またとは、もできる。

反応温度は高い方が反応速度の点では有利であるが、高温に過ぎると触媒が分解する恐れがあるので、通常 5 0 ~ / 9 0 ℃、特に / 0 0 ~ / 5 0 ℃で反応を行なりのが好ましい。

一酸化炭素及び水果ガスとしては水素と一酸化炭素とのモル比率が / / s ~ / 0 / / 、 特に / / a ~ s / / の範囲の水性ガスが好ましい。 水性ガスの分圧としては a 0 ~ s o o 与 / cd の

## 特開昭63-222139(4)

範囲が用いられ、好ましくは*s 0 ~ 3 0 0 年/* d の範囲である。

.7

反応は連続方式及び回分方式のいずれても行 なりことができる。

次いでヒドロホルミル化反応工程の反応液に、 三価の有機リン化合物を添加したのち蒸留して 反応により生成 したアルデヒドない しアルコー ルを留出させる。三価の有機リン化合物として は、ヒドロホルミル化反応の触媒液中のオキシ ドに対応するものを用いるのが好ましい。通常 はトリフェニルホスフィン。トリプチルホスフ ィン等が用いられる。三価の有根リン化合物は 反応液中のロジウム触媒に配位してとれを安定 化させる。三価の有機リン化合物は、ロジウム - / 原子に対し三価の状態のリンが / 原子以上と なるように添加する。しかし多量に使用しても 触媒の安定性が使用量に比例して高まるわけで はないので、通常はロジウムノ原子に対し三価 の状態のリンがノ~ノ00原子。好きしくはノ ~30原子となるよりに添加する。

酸化物は、オレフィン性化合物、特化ヒドロホ ルミル化反応の原料であるオレフィン性化合物 を110℃以下、好ましくは10~100℃の 温度で通常 0.0 / ~ / 0 時間 程度、酸素含有ガ ス、例えば、1容量を以上の散果を含有するガ ス又は空気等と接触させることにより得られた ものである。例えばオレフィン性化合物として 上記したBB留分を1登化して得られる炭素数 3のオレフィン異性体混合物を用いる場合には。 肢炭素数 5 のオレフィン異性体温合物に健業含 有ガスを吹き込みながら、10~100℃の温 度で0.0/~/0時間酸化処理することにより、 放オレフィン異性体混合物の一部を過酸化物に 転化させる。そしてこの過酸化物を含むオレフ ィン異性体混合物を上配残留液に供給してこれ を象化処理して、含有される三価の有機リン化 合物をそのオキシドに転化させたのち、ヒドロ ホルミル化反応の反応系に循環させる。

上記オレフィン性化合物の過酸化物への酸化 処理過度が/ 3 0 でより高い場合には、生成し 三価の有機リン化合物を添加したとドロホルミル化反応の反応被は、常法により蒸留して生成したアルデヒドヤアルコール等の軽沸点留分と、ロジウム放供を含む高沸点留分とに分離する。反応被中のログウム放供は三価の有限リン化合物により安定化されているので、フラッシル蒸留、常圧蒸留及びこれらの組合せなど、任意の蒸留方式を用いることができる。また蒸留温度は通常 300 で以下、特に 25~150 でが適当である。

上記蒸留の工程の残留液、即ち塔底液には、ロジウム触媒、三価の有機リン化合物等の高沸点物が含まれている。

本発明方法においては上配蒸留工程の残留液を特定の処理を行なって生成させたオレフィン性化合物の過酸化物で酸化処理して含有される三価の有機リン化合物をそのオキシドに転化したのち、ヒドロホルミル化反応の反応系に循環させる。

本発明方法に用いるオレフィン性化合物の過

た過酸化物が分解又は重縮合して剛生物が生成し、この剛生物がヒドロホン化反応系において 触媒活性を低下させたり、剛反応生成物の生成 を増加させる等反応面に懸影響を与えるので好 ましくない。

上記オレフィン性化合物中の過酸化物の含有量はオレフィン性化合物中にチオシアン酸第一 鉄を過剰に加えて処理すると該過酸化物により 第一鉄が第二鉄に酸化されるので、生成したチ オシアン酸第二鉄の量を比色分析により制定す ることによって定盤することができる。

上記燕留工程の残留被に添加するオレフィン性化合物の過酸化物の添加量は、鼓残留被中に含まれる三価の有機リン化合物全量をそのオキッドに転化するのに受する量である。従って、少なくとも上記燕留工程で添加された三価の代徴リン化合物/モルに対しょう当量の上記過酸化物が用いられる。なか、上記過酸化物の/当者とは、いられる。なか、上記過酸化物の/当者とは、

## 特開昭63-222139 (5)

/ モルの Pe (Ⅱ) を Pe (Ⅱ) に 酸化する量を意 味する。

また、上記蒸留工程の表面液中には反応により刷生する高沸点剛生物及びリン化合物が替費 するので、その一部を連続的ないし間欠的に系 外に排出し、系内に於けるこれらの強度を一定 に維持することが好ましい。

#### 〔寒施例〕

(ر.

次に本発明の実施の態様を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明はその要旨を越 えない限り以下の実施例によって限定されるも のではない。

#### 突 施 例 /

#### (1) オクテンの合成

ナフサのクラッカーから得られるBB留分からブタジエン及びイソプテンを除去した後の C、留分 ( イソプテン 4 重量 5 、 ノーブテン 4 3 重量 5 、 エーブテンコ 5 重量 5 、 ブタン 類 2 5 重量 5 、 その他 1 重量 5 の組成 ) をモレキュラーシーブ 1 3 x により脱水した。 次

で圧入した後、常圧に放圧する操作をJ回反 復した後、130℃に昇温した。130℃に 到達後、直ちに全圧が1700=1)を圧入し、 ように水性ガス(ロッグを圧入し、 人のでは野間反応を行なわせた。の間、 反応により消費された水性ガスは定圧要で内を がから補給し、オートクレーを 170岁/のは0に保った。反応終了分析であり、 被をガスクロマトグラフィーにより分析であり、 結果、オクテンの転換率は15.03多であり、 生成物の収率は15.03のアルデヒド収率13.73 生成物の収率150のアルデヒド収率13.73 生物化率0.40

### (3) ヒドロホルミル化反応液の蒸留

上配(2)で得られたヒドロホルミル化反応液に、反応液中のログウムに対して9倍モルのトリフェニルホスフィンを加え、健果ガス雰囲気中で90mm9、塔頂盛度110で単葉留し、アルデヒドを留出させ、缶出液としてアルコールを含有する蒸留残液を得た。

いで容禄 / 0 んの 8 및 8 製酵 3 投 2 型 3 ートクレーブに、窒素雰囲気下にて、上記した脱水後の 04 留分 4 写、オクタン酸ニッケルのコーヘキサン溶液 5.5 を( H1 含有量 4 wt 5 )及びエチルアルミニウムジクロリド / /.3 を仕込み、 4 0 C で 7 時間反応させた。

反応接 5 wt% B<sub>2</sub>80。水溶液 3 4 0 9 を添加 し、触媒を失活させた後に液々分離し、次い で常圧蒸留してオクテンを得た。

上配の反応及び蒸留を3回行なった。

#### (2) ヒドロホルミル化反応

内容徴 / 0 L の B U B - 3 / 6 製酵 導機 弁 式 オート クレーブ に 上記(1) で得られた オクテン 7 L 。 節酸 ロ ジ ウ ム の メ タ ノ ー ル 溶液 中 の ロ ジ ウ ム 濃度 が / 0 写 / L と た る 量 添 加 し 。 更 に ロ ジ ウ ム に 対 し て 3 0 倍 モ ル の ト リ フ ェ ニ ル ホ ス フ ィ ン オ キ シ ド を 加 え 。 オー ト ク レ ー ブ を 密封 し た 。 オー ト ク レ ー ブ で 密封 し た 。 オー ト ク レ ー ブ で 管 負 し 、 さ ら に 窒素 ガ ス を 4 0 写 / cd で ま

## (4) オクテン岩酸化物の製造

上配(1)で得られたオクテン!00 m を内容 積 J 00 m のフラスコに仕込み、 8 0 での強 度に保持し、 5 容量 5 の酸素を含有するガス を / J 0 4 / 時の速度で吹き込み、提拌下、 J 時間酸化処理して 3 0 0 ミリ当量 / 4 のオ クテン過酸化物を得た。

(6) 循環放供液によるヒドロホルミル化反応 上記(3)で得られた蒸留残液に上記(4)で得られたオクテン過酸化物を酸蒸留残渣中のトリフェニルホスフィンノモルに対し、5 当量加え、温素雰囲気中で40で、30分間保持して酸化処理し、触供液(循環触媒液)を得た。

内容積 3 0 0 世 0 8 0 8 - 3 / 4 製上下機 拌式オートクレーブに上記(1)で得られたオク テン及び上記循環放鉄被 3.3 世を供給し、上 記(2)のヒドロホルミル化反応条件と同一の条 件でヒドロホルミル化反応を行なった。結果 を表- / に示す。

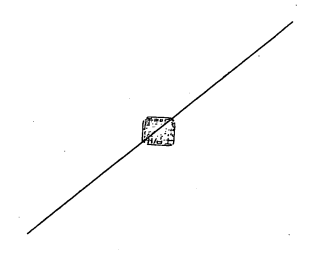
実施例2及び比較例/~2

# 特開昭63-222139 (6)

0.0

:低沸点固生物及び高沸点配生物の合計量で投示した。

実施例/にかいて、上記(4)のオクテンの酸化 条件を表ー/に示すよりに変更したこと以外は 同一の条件で行なった。 結果を表ー / に示す。



# 最影響 反応収率(監査多 0, TAFEF 0, TA3-A ヒドロホルミル化反応政績 3.0 0.0 使化物度 オクテン酸化条件

# 〔発明の効果〕

本発明方法によりオレフィンのヒドロホルミ ル化反応における触媒の活性低下を効果的に抑 制し、目的生成物の収率の低下を効果的に抑制 することができる。

特許出額人 三菱化成工架株式会社 弁 理 士 長谷川 ほかノ名

# 特開昭63-222139(7)

第1頁の続き

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

C 07 C 31/02 45/50

7457-4H 7188-4H

⑫発 明 者 大 森

康 朗 岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成工業株式会社水

島工場内